

[51]Int.Cl6

A61K 35/32



[12] 发明专利申请公开说明书

[21] 申请号 96116057.8

1431公开日 1998年5月27日

[11] 公开号 CN 1182593A

[22]申请日 96.11.18

[71]申请人 王立杰

地址 250013山东省济南市经十路东首科院路9

[72]发明人 王立杰 赵佳民

1741专利代理机构 山东省专利事务所 代理人 赵佳民

权利要求书 1 页 说明书 3 页 附图页数 0 页

154|发明名称 硫酸软骨素及其提取方法 1571落要

本发明涉及一种生化药物硫酸软骨素的提取方 法。主要解决目前同类产品工艺复杂、操作繁琐、 成本较高、生产周期长问题,该产品主要以动物软 骨为原料、经浸出提取、盐酸盐解、除酸性蛋白、 纯化沉淀、干燥等工序制得。该方法制得的产品, 采用稀碱-浓盐提取新工艺不需酶解和脱色处理, 产品色泽洁白、疏松, 收率在 15-20%之间, 符合 口服质量标准、操作简便、成本较低、生产周期 短。

- 1、一种硫酸软骨素,其特征在于:是从动物软骨中提取的能完全溶解,旋光度-20--85℃, 氨基葡萄糖含量为24-80%的白色粉末。
 - 2、一种权利要求1所述的硫酸软骨素的提取方法,其特征在于:
- (1) 将洁白干净的碎软骨置于提取罐内, 加浓度3-3. 5 ma1/1的氧化钠溶液使骨渣完全浸没为止, 用氢氧化钠调节PH12-13搅拌提取10-15小时、过滤、滤渣同上操作重提1次,合并2次提取液;
- (2)提取液用盐酸调节PH至7-8迅速升温到70-90℃保持10-60分钟,冷却后过滤得滤液为盐解液;
 - (8) 盐解液加氧化钙过滤得滤液;
- (4) 过程(3) 的滤液加双氧水,调PH8.5-10 氢化15 小时后过滤得滤液;
- (5)过程(4)的滤液调PH6-7加1倍无离子水形加入95%乙醇,使醇的浓度达到50-60%存放至清,虹吸除上清液沉淀抽干、脱水、干燥得硫酸软骨素成品。
- 8、根据权利要求2所述的硫酸软骨累生产方法,其特征在于盐解 液加氮化钙的浓度应是1-5%。
- 4、根据权利要求2所述的硫酸软骨素生产方法,其特征在于加入的双氧水的浓度是1-3%。

硫酸软骨素及其提取方法

本发明属于一种生化制剂,特别涉及的是利用动物软骨作原料提取 的硫酸软骨素及其提取方法。

目前,国内提取硫酸软骨素的方法,大致有稀碱一酶解提取法,酶解一树脂提取法,稀碱浓盐提取法等几种,其中稀碱一酶解提取法用活性白陶土和活性炭作吸附剂,虽可除去剩余的蛋白质和多肽,但一些软骨素也将被吸附掉,从而影响了收率,另外在该法中活性白陶土要经过处理,给生产带来了麻烦和增加了成本,同时酶解的终点难以控制,蛋白质经水解后溶液变得粘稠过滤时困难很大,酶解一树脂提取法中,采用Amberlire IRA-933型离子交换树脂,树脂价格昂贵,处理麻烦繁琐,特别是增加产量时需用大量的树脂很不经济,稀碱浓盐提取法中,除酸性蛋白调节PH1-2在产量大时过滤需要很大时间,硫酸软骨素中的氨基就要被解离下来影响了收率和质量。

本发明的目的在于克服上述现有技术的不足,提供一种提取硫酸软骨素的方法,使其产品的质量好,成本低,生产工艺简单。

本发明是这样实现的:

- 一种硫酸软骨紧,其特点是一种从动物软骨中提取的能完全溶解, 其旋光度为-20至-35℃、氨基葡萄糖含量的24-30%的白色粉末。
 - 一种硫酸软骨素的提取方法为:
- (1) 将洁白干净的碎软骨置于提取罐内, 加浓度3-3. 5 ma1/1在氧化钠溶液使骨渣完全浸没为止。 用氢氧化钠调节PH12-13搅拌提取10-15小时过滤、滤渣同上操作重提一次, 后并2次提取液。
- (2)提取液用盐酸调节PH至7-8迅速升温到70-90℃保持10-60分钟,冷却后过滤,得滤液为盐解液。
 - (3) 盐解液,加氮化钙过滤得滤液。
 - (4) 过程(3) 的滤液加入双氧水, 调PH8-10氧化15-

25小时后过滤, 得滤液。

(5)过程(4)的滤液调PH6-7加1倍无离子水,再加入95%乙醇,使醇的浓度达到50-60%,存放至清,虹吸除上清液, 沉淀抽干、脱水、干燥得硫酸软骨紊成品。

上述硫酸软骨素,提取方法中盐解液中加氧化钙的浓度是1-5%。 上述硫酸软骨素提取方法中加入的双氧水的浓度是1-3%。

实施例1

- 1、将洁白干净的碎软骨置于提取罐内,加液度3ma1/1 的氮化钠溶液使骨渣完全浸没为止,用氢氧化钠调节PH12.5搅拌提取10小时过滤、滤渣同上操作重提一次,合并2次提取液。
- 2、提取液用盐酸调节PH至7迅速升温到80℃保持20分钟, 冷却后过滤得滤液为盐解液。
 - 8、盐解液加1.5% 氯化钙过滤得滤液。
- 4、过程(3)的滤液加入2%的双氧水调PH9.5氧化20小时后过滤得滤液。
- 5、过程(4)的遮液调PH6.5加1倍无离子水,再加入95%乙醇,使醇的浓度达到55%存放至清、虹吸除上清液、沉淀、抽干、脱水、干燥得硫酸软骨素成品。

本发明的优点很多,由于本工艺是用稀酸浓盐提取之后又用氮化钙、 双氧水沉淀、氧化除蛋白质,并进行脱色,得到的产品收率高、色泽洁 白、粉末疏松,符合口服质量标准,且生产操作简便,成本较低,周期 短。

采用以上方法获得的成品, 其检测结果为;

上述碗酸软骨的提取方法中加氯化钙的浓度应是 1 - 5 % 加双氧水的浓度应是 1 - 3 %

收率 (对干软骨)

1 5 %

外观

有色粉末

溶解度 (2% H 2 O)

完全

旋光度

-20-125

干燥水分

(10%

蛋白质

(3.5%

重金属

(3 0 ppm

氨基葡萄糖含量

24-30%

细菌数量

(1000 cfwlg

病原体

存在

从以上检测结果看产品符合口服级指标

生产该产品时应注意以下几个问题

- 1、要注意整个车间的环境整洁、工作人员要注意卫生,防止产品 受潮,受细菌污染。
- 2、在各个工序中过滤是非常重要的防止在操作中的跑冒滴漏现象, 并作到过滤迅速。

由于本工艺是用稀酸浓盐提取之后又用氯化钙、双氧水、沉淀氧化 除蛋白质,并进行了脱色,故得到的产品收率高,色泽洁白,粉米疏松,符合口服质量标准且生产操作简便,成本较低,周期短。